(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



WO 01/93820 A1

(43) Date de la publication internationale 13 décembre 2001 (13.12.2001) (10) Numéro de publication internationale

- (51) Classification internationale des brevets⁷: A61K 7/16, 7/48, C08F 283/06
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/01710

français

- (22) Date de dépôt international: 1 juin 2001 (01.06.2001)
- (26) Langue de publication : français
- (30) Données relatives à la priorité : 00/07144 5 juin 2000 (05.06.2000) FR

 (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : RHO-

F-92512 Boulogne-Billancourt Cédex (FR),

DIA CHIMIE [FR/FR]; 26, Quai Alphonse Le Gallo,

- (81) Étata designate (national): A.E., AG, A.L., AM, AT, ALI, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LK, LS, LI, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MZ, NO, NZ, PI, PT, RO, RU, SID, SI, SG, SI, SK, SL, TI, TM, TR, TI, TZ, UA, QU, SU, ZV, NY, UY, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): hrevet ARIPO (GH, CM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), hrevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CC, CG, CL, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
 - avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues

(72) Inventeurs; et

(25) Langue de dépôt :

- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): BERG-ERON, Vance [US/FR]; 118, Rue Saint-Exupéry, F-92160 Anthony (FR). LABEAU, Marie-Pierre [FR/FR]; 27, Avenue André Malmux, F-92300 Levallois-Perret (FR).
- En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(74) Mandataire: FABRE, Madeleine-France; Rhodia Services, Direction de la Propriété Industrielle, 40, rue de la Haie-Coq, F-93306 Aubervilliers Cédex (FR).

- (54) Title: ANTIPLAQUE AQUEOUS ORAL COMPOSITION
- (54) Titre: COMPOSITION AQUEUSE BUCCALE ANTIPLAQUE
- (57) Abstract: The invention concerns an antiphaque oral composition comprising an aqueous carrier, a bactericidal agent and a water soluble copolymer (C), said copolymer comprising a backbone (B) derived from an oxyalelytene oligomer or polymer form), and several grafts (G) derived from not oxyalelytene oligomer or polymer form), and several grafts (G) derived from not oxyalelytene oligomer or polymer form), and several grafts (G) derived from the form of t

(57) Abrégé : Composition bucco-dentaire antiplaque comprenant un véhicule aqueux, un agent buctéricide anti-plaque et un expolymère (C) hydrosoluble, ledit copolymère (C) comprenant un trone (B) détrivé d'un oligomère ou polymère d'oxyallyène (AO), et un ou plusieurs greffons (G) susue de la polymèreistion d'un monomère acide (A) hydrosoluble d'hydrosiquement insaturé, exchessipale, suffontique, ou un de ses sels hydrosolubles d'un monomère oster (B) hydrosoluble d'acide éthyléniquement insaturé carchoxylique, suffontique, ou un de ses sels hydrosolubles d'un monomère oster (B) hydrosoluble d'acide éthyléniquement insaturé, les carchoxylique et d'un monomère phosphoné ou phosphate (P) hydrosoluble éthyléniquement insaturé, les quantités respectives de monomères (A), (B) et (P) correspondant à 10 à 90 parties de (A) / 10 à 70 parties de (B) / 0, 1 à 50 parties de (P), pur 100 parties de l'ensemble des monomères (A), (B) et (P) ost greffons (G), lost quantités relatives de from (B) et de greffons (G) servenquentiles relatives de from (B) et de greffons (G) correspondant à un rapport massique (B)(G) de 1090 à 80/20, la masse moléculaire moyenne en poids dudit copolymère (C) étant de 50 000 à 2 000 000.

WO 01/93820 PCT/FR01/01710

COMPOSITION AQUEUSE BUCCALE ANTIPLAQUE

La présente invention a pour objet une composition aqueuse bucco-dentaire comprenant un copolymère greffé dérivé d'un oligomère ou polymère d'oxyalkyiène et de monomères éthyléniquement insaturés, permettant d'améliorer l'activité antiplaque des bactéricides ; elle a également pour objet l'utilisation, dans une composition bucco-dentaire comprenant un agent bactéricide antiplaque, dudit copolymère greffé comme agent permettant d'améliorer l'activité antiplaque dudit bactéricide ; un autre objet consiste en un procédé pour améliorer les propriétés anti-plaque d'une composition d'une cuantité efficace dudit copolymère greffé.

Il est connu (US-A-4,894,220; US-A-5,032,386) d'améliorer, dans les compositions aqueuses bucoc-dentaires, l'activité antiplaque des bactéricides noncationiques, du triclosan notamment, par addition aux dites compositions de copolymères polycarboxyliques tels que les copolymères de méthyl vinyl éther et d'anhydride maléique (copolymère GANTREZ ® 5-97 notamment).

Des copolymères dérivés d'un monomère phosphoné éthyléniquement insaturé ont également été décrits pour cette même application (US-A-5,178,851 ; US-A-5,192,530 ; US-A-5,294,431).

Le brevet US-A-5,968,480 décrit des compositions orales antiplaque comprenant des copolymères blocs ou greffés dérivés d'un polyoxyalkylène et d'un monomère acide ou ester d'acide carboxylique éthyléniquement insaturé.

La demanderesse a trouvé des compositions aqueuses bucco-dentaires, dont l'activité antiplaque est encore améliorée.

Selon l'invention il s'agit d'une composition bucco-dentaire à propriété antiplaque améliorée, comprenant

* un véhicule aqueux (V)

20

25

35

- * au moins un agent bactéricide anti-plaque (AP)
- * et au moins un copolymère (C) hydrosoluble,
- 30 ladite composition étant caractérisée en ce que ledit copolymère (C) comprend
 - un tronc ("backbone") (B) comprenant une entité oligomère ou macromoléculaire dérivée d'au moins un oligomère ou polymère d'oxyalkylène (AO), dont les motifs répétitifs oxyalkylènes sont semblables ou différents, le reste alkylène étant linéaire ou ramifié et contenant de 2 à 4 atomes de carbone, de préférence 2 ou 3 atomes de carbone, ledit oligomère ou polymère présentant un degré global de polymérisation de 5 à 300 de préférence de 8 à 250
 - et un ou plusieurs greffons (G) comprenant une entité macromoléculaire hydrophile issue de la polymérisation

- * d'au moins un monomère acide (A) hydrosoluble α - β éthyléniquement insaturé mono- ou poly-carboxylique, mono- ou poly-sulfonique, ou un de ses sels hydrosolubles
- * d'au moins un monomère ester (E) hydrosoluble d'acide $\alpha-\beta$ éthyléniquement insaturé mono ou polycarboxylique
- * et d'au moins un monomère phosphoné ou phosphaté (P) hydrosoluble $\alpha\text{--}\beta$ éthyléniquement insaturé,

les quantités respectives de monomères (A), (E) et (P) correspondant à :

. 10 à 90 parties de monomère (A), de préférence de 50 à 80 parties

10 en masse

. 10 à 70 parties de monomère (E), de préférence de 10 à 50 parties

en masse

. 0,1 à 50 parties de monomère (P), de préférence de 1 à 10 parties

en masse

25

30

- 15 pour 100 parties en masse de l'ensemble des monomères (A), (E) et (P) des greffons (G),
 - les quantités relatives de tronc (B) et de greffons (G) correspondant à un rapport massique (B)/(G) de 10/90 à 80/20, de préférence de 20/80 à 60/40.
- la masse moléculaire moyenne en poids dudit copolymère (C) étant de l'ordre de 20 50 000 à 2 000 000 , de préférence de 50 000 à 250 000, tout particulièrement de 100 000 à 200 000.

La masse moléculaire moyenne en poids du copolymère (C) peut être mesurée par chromatographie de perméation de gel (GPC) dans les conditions suivantes : 4 colonnes TSK gel ; éluent eau/acetonitrile/80/20 en volume + 0,1 mole de nitrate de sodium + 150 ppm de nitrure de sodium ; le débit est de 1 ml/minute. Les résultats sont exprimés en équivalents polyoxyéthylène .

Lorsque les motifs répétitifs oxyalkylènes de l'entité (AO) sont différents, ceux-ci peuvent être répartis de manière statistique ou de préférence séquencée.

On peut mentionner à titre d'exemples d'oligomères ou de polymères d'oxyalkylène (AO), les monoblocs polyoxyéthylènes (POE), les diblocs polyoxyéthylene - polyoxypropylène (POE - POP), les triblocs polyoxyéthylene - polyoxypropylène (POE-POP-POE).

Lesdits monomères acides (A) hydrosolubles sont de préférence $\alpha-\beta$ monoéthyléniquement insaturés.

Parmi ceux-ci, on peut mentionner les acides ou anhydrides acrylique, méthacrylique, fumarique, maleique, itaconique, N-méthacroyl alanine, N-acryloyl-hydroxy-glycine ... ou leurs sels hydrosolubles, l'acrylate de sulfopropyle ou ses sels hydrosolubles, les styrène sulfonates hydrosolubles, ... ou leurs mélanges.

Lesdits monomères esters (E) hydrosolubles sont de préférence α -B monoéthyléniquement insaturés.

Parmi ceux-ci, on peut mentionner

. les hydroxyalkyl esters en C₁-C₄ de l'acide acrylique ou méthacrylique, tels que 5 l'hydroxyéthyl acrylate ou méthacrylate, l'hydroxypropyl acrylate ou méthacrylate, ...

. les alkoxyalkyl esters en C_1 - C_3 de l'acide acrylique ou méthacrylique, tels que le méthoxyéthylacrylate ...

ou leurs mélanges.

Lesdits monomères (P) hydrosolubles contenant du phosphore peuvent être

10 mono- ou poly-éthyléniquement insaturés.

Parmi ceux-ci, on peut mentionner

. l'acide vinylphosphonique, le 1-phosphonopropène, l'acide α ou β styrène phosphonique, le phosphonoacétate d'allyle, l'acide butène-4,4-diphosphonique et leurs seis hydrosolubles.

15 . les dérivés phosphatés d'hydroxyalkyl esters α-β éthyléniquement insaturés, tels que l'Empicryl® 6835 (dérivé phosphaté de l'hydroxyéthyl méthacrylate commercialisé par Albright & Wilson), les dérivés phosphatés d'hydroxyoxyalkylène esters α-β éthyléniquement insaturés et en particulier ceux définis par la formule suivante :

$$O \longrightarrow O \longrightarrow PO_3H_2$$

25

35

20 où R₁ représente H ou CH₃ et n est un entier supérieur ou égal à 1, ou leurs mélanges.

Ledit ou lesdits greffons (G) peuvent en outre éventuellement comprendre une faible quantité (de préférence moins de 20 parties en masse pour 100 parties en masse de greffons (G)) d'au moins un monomère non-lonique éthyléniquement insaturé autre comme les esters en C_1 - C_4 de l'acide acrylique ou méthacrylique, tels que l'acrylate ou le méthacrylate de méthyle, ... les acétates ou propionates α - β éthyléniquement insaturés, tels que l'acétate ou le propionate de vinyle, ... ou tout autre monomère non-ionique α - β éthyléniquement insaturé tel que le méthyl ou éthylvinyl éther, la N-vinylpyrrolidone, le styrène, le chlorure de vinyle.

30 De tels monomères non-ioniques peuvent être présents en quantité tels que ledit copolymère (C) reste hydrosoluble.

Les copolymères (C) peuvent être préparés par polymérisation radicalaire, de préférence en phase aqueuse, des monomères α - β éthyléniquement insaturés dont dérivent les greffons (G) en présence d'un oligomère ou polymère (AO) dont dérive le tronc (B).

25

L'opération de polymérisation est de préférence réalisée en phase aqueuse, en présence d'un amorceur de polymérisation de préférence hydrosoluble, à une température de l'ordre de 20 à 100 °C. de préférence de l'ordre de 50 à 95°C.

Comme exemples d'amorceur de polymérisation, on peut citer les amorceurs hydrosolubles comme ceux de type peroxyde tels que les persulfates alcalins ou d'ammonium, les amorceurs de type azoïque comme l'azobisisobutyronitrile, le 2,2'azobis[2-méthyl-N-(2-hydroxyéthyl)-propionamide], 4,4'-azobis(4-cyanovaleric acid), ou encore les systèmes rédox à base d'oxydant comme l'eau oxygénée, les persulfates alcalins, et de réducteur comme les bisulfites alcalins.

10 La quantité d'amorceur mise en œuvre peut être de l'ordre de 0,01 à 2%, de préférence de 0,05 à 0,3% en poids par rapport au poids total de monomères α-β éthyléniquement insaturés dont dérivent les greffons (G) et d'oligomère ou polymère (AO) dont dérive le tronc (B).

D'une manière préférentielle, les monomères α-β éthyléniquement insaturés dont dérivent les greffons (G) sont introduits en continu dans un milieu réactionnel aqueux contenant l'oligomère ou polymère ou copolymère (AO) et l'amorceur, à une température de l'ordre de 20 à 100 °C, de préférence de l'ordre de 50 à 95°C.

Le copolymère (C) obtenu se présente sous forme d'une solution aqueuse à environ 10

à 30% d'extre it ce. Si désiré, il peut être séparé du milleu aqueux, par exemple par séchage, précipitation (par simple acidification ou précipitation à l'aide d'un composé non solvant du copolymère (C)) ou toute autre méthode connue.

Parmi les copolymères greffés (C) selon l'invention, on peut mentionner tout particulièrement ceux dont les greffons (G) sont statistiques et dérivent d'acide acrylique (AA), d'hydroxyethylacrylate (HEA) et d'acide vinylphosphonique (AVP).

La quantité de copolymère (C) présente dans la composition buccodentaire de l'invention peut être de l'ordre de 0,5 à 5% en poids, de préférence de 1 à 3% en poids.

Les agents bactéricides antiplaque (AP) peuvent être hydrophiles ou de préférence hydrophobes.

30 Parmi œux-ci, on peut mentionner notamment des agents non-cationiques comme :

- les hydroxy diphényl éthers halogénés comme le 2',4,4'-trichloro-2-hydroxy-diphényl éther (triclosan), le 2,2'-dihydroxy-5,5'-dibromo-diphényl éther
- le phénol, le résorcinol, les crésols et leurs homologues, tels que
- . les mono- ou poly-alkyl, alkényl ou aryl phénols ou résorcinols, comme le thymol, 35 l'eugénol, le 2,4-diméthylphénol, le 4-n-butyl phénol, le 4-n-amyl phénol, le 4-n-heptyl phénol, le 2-phenyl-phénol

25

30

35

. les alkyl et/ou aryl chloro ou bromophénols, comme le 4-chloro-2-méthyl phénol, le 5-chloro-2-hydroxydiphénylméthane, le n-hexyl o-bromophénol, le 6-iso-propyl-2-éthyl-3-méthyl p-chlorophénol.

D'une manière préférentielle, ledit agent bactéricide est du triclosan.

Ledit agent bactéricide antiplaque (AP) est mis en œuvre en quantité suffisante pour exercer une action antiplaque. Cette quantité peut généralement représenter de l'ordre de 0,01 à 2%, de préférence de l'ordre de 0,1 à 1 % du poids de ladite composition buccodentaire.

Ledit véhicule aqueux (V) comprend de l'eau et au moins un humectant, comme de préférence le glycérol, le sorbitol, le propylène glycol.

La quantité d'eau présente dans ledit véhicule (V) peut être d'au moins 10% en poids, de préférence de 30 à 60% en poids ; la concentration en humectant dans ledit véhicule (V) peut être de l'ordre de 40 à 60% en poids.

La composition aqueuse bucco-dentaire de l'invention peut en outre 15 comprendre au moins un agent tensioactif. Cet agent tensioactif peut être mis en œuvre comme agent nettoyant ou comme agent susceptible de former des micelles contenant ledit agent bactéricide hydrophobe.

Parmi les agents tensioactifs pouvant être présents, on peut citer ceux de type non-ionique, anionique, amphotère ou zwitterionique.

20 On peut mentionner notamment :

* des agents tensioactifs anioniques comme les alkylsulfates (sodium lauryl sulfate notamment), les alkylsulfonates, les alkylbenzène sulfonates, les savons, les alkyléthercarboxylates, les alkylsiéthionates, les N-acyl N-alkyltaurates, les alkylphosphates, les alkylsulfosuccinates, les dérivés sulfonés d'acides gras, de métaux alcalins

* des agents tensioactifs non-ioniques comme, les polymères blocs oxyde d'éthylène - oxyde de propylène, les esters de sorbitan polyéthoxylés, les esters gras de sorbitan, les esters gras éthoxylés (contenant de 1 à 25 unités d'oxyde d'éthylène), les alcools en C₈-C₂₂ polyéthoxylés (contenant de 1 à 25 unités d'oxyde d'éthylène), les alkylphénols en C₆-C₂₂ polyéthoxylés (contenant de 5 à 25 unités d'oxyde d'éthylène) les alkylpolyglycosides, les oxydes d'amines (tels que les oxydes de C₁₀-C₁₈ alkyldiméthylamines, les oxydes de C₈-C₂₂ alkoxyethyl dihydroxyéthylamine)

* des agents tensioactifs amphotères ou zwitterioniques comme les C_6 - C_{20} alkylamphoacétates ou amphodiacétates (tels que les cocoamphoacétates), C_{10} - C_{18} alkylamidopropyldiméthylbétaines, C_{10} - C_{18} alkylamidopropyldiméthyl sulfobétaines, C_{10} - C_{18} alkylamidopropyldiméthyl sulfobétaines.

15

20

25

30

6

Lesdits agents tensioactifs peuvent être présents à raison de 0,1 à 5, de préférence de 0,5 à 3 parties en poids pour 100 parties en poids de ladite composition de l'invention.

D'une manière préférentielle, ladite composition comprend en outre une source d'ions fluorures en quantité suffisante pour apporter des propriétés anti-carries, comme les fluorures, fluorosilicates, monofluorophosphates de métaux alcalins ou d'ammonium.

Ladite composition peut également comprendre des arômes, des agents édulcorants, des vitamines, des agents de blanchiment...

La composition aqueuse buccodentaire faisant l'objet de l'invention peut se présenter sous forme d'un dentifrice (pâte, gel, liquide, gomme ...), d'un bain de bouche, d'un gel, de chewing-gum ...

Lorsque ladite composition se présente sous forme d'un dentifrice, d'un gel ou d'un chewing gum, elle peut en outre comprendre au moins un agent épaississant, inorganique comme une silice épaississante en quantité pouvant aller jusqu'à 20% du poids de ladite composition, ou organique comme la gomme xanthane, la gomme guar, les carraghénanes, les dérivés de la cellulose, les alginates, en quantité pouvant aller jusqu'à 5% du poids de ladite composition ...

Un deuxième objet de l'invention consiste en l'utilisation, dans une composition bucco-dentaire comprenant un véhicule aqueux (V) et au moins un agent bactéricide anti-plaque (AP), d'au moins un copolymère (C) tel que défini ci-dessus pour améliorer l'activité antiplaque dudit bactéricide (AP).

Un dernier objet de l'invention consiste en un procédé pour améliorer les propriétés d'une composition bucco-dentaire comprenant un véhicule aqueux (V) et au moins un agent bactéricide anti-plaque (AP), par addition à ladite composition d'une quantité efficace d'au moins un copolymère (C) tel que défini ci-dessus pour améliorer l'activité antiplaque dudit bactéricide (AP).

La nature et la quantité des différents constituants de ladite composition ont déià été mentionnées ci-dessus.

Les exemples suivants sont donnés à titre illustratif

Equipement de polymérisation

35 Réacteur en verre de 6 litres, muni :

- * d'une agitation mécanique, tournant à 190 tours/minute
- * de guatre entrées respectivement pour l'introduction
- en continu, des monomères en solution aqueuse

WO 01/93820 PCT/FR01/01710

7

- en continu, de soude
- de l'amorceur en solution aqueuse
- de l'azote

5 Matières premières monomères

- acide acrylique (AA) d'ATOCHEM
- hydroxyéthyl acrylate (HEA) d'ATOCHEM
- acide vinyl phosphonique (AVP) de CLARIANT (pureté supérieure à 90%)
- ANTAROX® SC138 (copolymères tribloc POE-POP-POE de masse moléculaire en
- 10 poids de 4150 g/mole, avec un rapport OE/OP =1/1 en masse)

Test de performance des copolymères comme agents anti-plaque

La composition mise en œuvre pour le test correspond à une composition dentifrice type, sans agent abrasif.

15 Celle-ci est la suivante (% en poids sec)

eau	54,46%
NaF	0,24%
Na dilauryl sulfate	1,5%
triclosan	0,3%
menthol	1%
propylène glycol	0,5%
copolymère à tester	2%
sorbitol	20%
glycérol	20%

L'effet bénéfique apporté par les copolymères à l'absorption du triclosan sur le tissu dentaire est évalué à l'aide d'un disque d'hydroxyapatite (de Clarkson Chromatography Inc.) recouvert de salive, traité avec la composition dentifrice (dispersion) ci-dessus (pour simuler des conditions de brossage); après incubation pendant 30 minutes à 37°C dans la dispersion, les disques sont retirés de la dispersion puis rincés trois fois à l'eau.

La quantité de triclosan absorbée sur les disques est ensuite mesurée.

Exemple 1

20

25 On introduit dans le réacteur, à température ordinaire, 4100g d'eau, puis 60g de NaOH.

La température du réacteur est ensuite portée à 65°C.

On introduit alors 84g d'ANTAROX SC-138 ®

Après solubilisation et maintien de la température est à 65°C, on introduit, au temps "t_n", en continu

* une solution de monomères constituée de

420g de (AA), 66.3g de (HEA) et 17.64g d'(AVP) dans 500g d'eau

5 et ce pendant 2 heures

* une solution de soude constituée de

66,5g de NaOH dans 180g d'eau

et ce pendant 2 heures

* et une solution d'amorceur constituée de

10 1,26g de persulfate d'ammonium dans 50g d'eau.

et ce pendant 2,5 heures.

Le réacteur est maintenu à 65°C pendant 6 heures à partir du temps "to".

On laisse ensuite décroître la température jusqu'à température ordinaire (cette étape dure environ 1 heure).

15 On obtient une solution de copolymère dont les caractéristiques sont données au tableau 1

Exemples 2-4

25

20 On répète l'opération décrite à l'exemple 1 en mettant en œuvre différents taux de monomères (AVP) et (HEA), la quantité totale des 2 monomères [(AVP) + (HEA)] étant constante et égale à 14,3 % de la quantité totale de monomères (AA) + (HEA) + (AVP) + (ANTAROX®) mise en œuvre.

On obtient une solution de copolymère dont les caractéristiques sont données au tableau 1

exemple	AVP % *	HEA % *	extrait sec % **	viscosité Brookfield (mPa.s.) ***	Mw (g/mole) ****	pН
1	1	13,3	11,90	9400		4,9
2	2	12,3	12,32	12500	1 500 000	4,9
3	3	11,3	12,30	1680	935 000	4,8
4	5	9,3	11,74	950	860 000	4,8

^{* %} en poids par rapport à (AA) + (HEA) + (AVP) + (ANTAROX SC-138®)

^{**}déterminé après séchage dans une étuve à 105°C pendant 30 minutes

^{***} réglage sur "spindle 5" et mesure à 20 tours/minute

^{30 ****} mesurée par GPC aqueuse; résulats donnés en équivalents polyoxyéthylène

WO 01/93820 PCT/FR01/01710

9

Exemple 5

L'amélioration quant à l'activité antiplaque (absorption de triclosan sur les disques d'hydroxyapatite) apportée par les copolymères des exemples 1 à 4 est donnée dans le tableau 2 suivant.

- La valeur obtenue avec le GANTREZ® S-97 (copolymère d'anhydride maleïque et de méthylvinyl éther de GAF Corp.) est prise comme référence.
 - Les résultats donnés avec les copolymères des exemples 2 à 5 correspondent au % d'amélioration d'activité antiplaque de ces copolymères par rapport à la valeur obtenue avec le GANTREZ® S-97.
- 10 Ainsi un résultat de "0" signifie que le copolymère testé n'est pas plus efficace que le GANTREZ® S-97; un résultat de +26 signifie que la performance antiplaque est améliorée de 26% par rapport à celle du GANTREZ® S-97.

copolymère de l'exemple	rapport (AVP)/(HEA) en masse	% d'amélioration antiplaque
1	1/13,3	0
2	2/12,3	+26
3	3/11,3	+44
4	5/9.3	+53

WO 01/93820 PCT/FR01/01710

10

REVENDICATIONS

- 1) Composition bucco-dentaire à propriété antiplaque améliorée comprenant
- * un véhicule aqueux (V)
- * au moins un agent bactéricide anti-plague (AP)
 - * et au moins un copolymère (C) hydrosoluble,

ladite composition étant caractérisée en ce que ledit copolymère (C) comprend

- un tronc ("backbone") (B) comprenant une entité oligomère ou macromoléculaire dérivée d'au moins un oligomère ou polymère d'oxyalkylène (AO), dont les motifs répétitifs oxyalkylènes sont semblables ou différents, le reste alkylène étant linéaire ou ramifié et contenant de 2 à 4 atomes de carbone, de préférence 2 ou 3 atomes de carbone, ledit oligomère ou polymère présentant un degré global de polymérisation de 5 à 300 de préférence de 8 à 250
- et un ou plusieurs greffons (G) comprenant une entité macromoléculaire hydrophile issue de la polymérisation
 - * d'au moins un monomère acide (A) hydrosoluble α - β éthyléniquement insaturé mono- ou poly-carboxylique, mono- ou poly-sulfonique, ou un de ses sels hydrosolubles
- * d'au moins un monomère ester (E) hydrosoluble d'acide α-β éthyléniquement insaturé mono ou polycarboxylique
 - * et d'au moins un monomère phosphoné ou phosphaté (P) hydrosoluble α-β éthyléniquement insaturé,

les quantités respectives de monomères (A), (E) et (P) correspondant à :

. 10 à 90 parties de monomère (A), de préférence de 50 à 80 parties

en masse

5

10

15

20

25

35

. 10 à 70 parties de monomère (E), de préférence de 10 à 50 parties

en masse

. 0,1 à 50 parties de monomère (P), de préférence de 1 à 10 parties

en masse

30 pour 100 parties en masse de l'ensemble des monomères (A), (E) et (P) des greffons

les quantités relatives de tronc (B) et de greffons (G) correspondant à un rapport massique (B)/(G) de 10/90 à 80/20, de préférence de 20/80 à 60/40.

la masse moléculaire moyenne en poids dudit copolymère (C) étant de l'ordre de 50 000 à 2 000 000 , de préférence de 50 000 à 250 000, tout particulièrement de 100 000 à 200 000.

2) Composition selon la revendication 1), caractérisée en ce que le tronc (B) est choisi parmi les monoblocs polyoxyéthylènes (POE), les diblocs polyoxyéthylène - polyoxypropylène (POE - POP), les triblocs polyoxyéthylene - polyoxypropylène (POE-POP-POE).

5

10

15

- 3) Composition selon la revendication 1) ou 2), caractérisée en ce que le monomère acide (A) est choisi parmi les acides ou anhydrides acrylique, méthacrylique, fumarique, maleique, itaconique, N-méthacroyl alanine, N-acryloyl-hydroxy-glycine ou leurs sels hydrosolubles, l'acrylate de sulfopropyle ou ses sels hydrosolubles, les styrène sulfonates hydrosolubles, ou leurs mélanges.
- 4) Composition selon l'une quelconque des revendications 1) à 3), caractérisée en ce que le monomère ester (E) est choisi parmi
- . les hydroxyalkyl esters en C₁-C₄ de l'acide acrylique ou méthacrylique, tels que l'hydroxyéthyl acrylate ou méthacrylate. l'hydroxypropyl acrylate ou méthacrylate.
- . les alkoxyalkyl esters en C_1 - C_3 de l'acide acrylique ou méthacrylique, tels que le méthoxyéthylacrylate
- ou leurs mélanges.
- 5) Composition selon l'une quelconque des revendications 1) à 4), caractérisée en ce que le monomère phosphoné ou phosphaté (P) est choisi parmi
 - . l'acide vinylphosphonique, le 1-phosphonopropène, l'acide α ou β styrène phosphonique, le phosphonoacétate d'allyle, l'acide butène-4,4-diphosphonique et leurs sels hydrosolubles,
- 25 les dérivés phosphatés d'hydroxyalkyl esters α-β éthyléniquement insaturés, tels que les dérivés phosphatés de l'hydroxyéthyl méthacrylate ou les dérivés phosphatés d'hydroxyoxyalkylène esters α-β éthyléniquement insaturés ou leurs mélanges.
- 30 6) Composition selon l'une quelconque des revendications 1) à 5), caractérisée en ce que les greffons (G) sont statistiques et dérivent d'acide acrylique (AA), d'hydroxyethylacrylate (HEA) et d'acide vinylphosphonique (AVP).
- 7) Composition selon l'une quelconque des revendications 1) à 6), caractérisée 35 en ce que la quantité de copolymère (C) présente dans ladite composition est de 0,5 à 5% en poids, de préférence de 1 à 3% en poids.

WO 01/93820

- 8) Composition selon l'une quelconque des revendications 1) à 7), caractérisée en ce que l'agent bactéricide antiplaque (AP) est non-cationique.
- Composition selon la revendication 8), caractérisée en ce que l'agent bactéricide antiplaque (AP) est choisi parmi
- les hydroxy diphényl éthers halogénés comme le 2',4,4'-trichloro-2-hydroxy-diphényl éther (triclosan), le 2.2'-dihydroxy-5.5'-dibromo-diphényl éther
- le phénol, le résorcinol, les crésols et leurs homologues, tels que
- . les monc- ou poly-alkyl, alkényl ou aryl phénols ou résorcinols, comme le thymol, 10 l'eugénol, le 2,4-diméthylphénol, le 4-n-butyl phénol, le 4-n-amyl phénol, le 4-n-heptyl phénol, le 2-phenyl-phénol
 - . les alkyl et/ou aryl chloro ou bromophénols, comme le 4-chloro-2-méthyl phénol, le 5chloro-2-hydroxydiphénylméthane, le n-hexyl o-bromophénol, le 6-iso-propyl-2-éthyl-3méthyl p-chlorophénol.

15

- 10) Composition selon la revendication 9), caractérisée en ce que l'agent bactéricide antiplaque (AP) est le triclosan.
- Composition selon l'une quelconque des revendications 1) à 10),
 caractérisée en ce que la quantité d'agent bactéricide anti-plaque est de 0,01 à 2%,
 de préférence de 0,1 à 1 % du poids de ladite composition.
 - 12) Composition selon l'une quelconque des revendications 1) à 11), caractérisée en ce que le véhicule aqueux (V) comprend de l'eau et au moins un humectant.
 - 13) Composition selon la revendication 12), caractérisée en ce que le véhicule aqueux (V) comprend au moins 10% en poids, de préférence de 30 à 60% en poids d'eau et de 40 à 60% en poids d'humectant.

30

25

- 14) Composition selon l'une quelconque des revendications 1) à 13), caractérisée en ce qu'elle comprend en outre un agent tensioactif.
- 15) Composition selon l'une quelconque des revendications 1) à 14), 35 caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme d'un dentifrice, d'un bain de bouche, d'un gel ou d'un chewing-gum.

8) à 11).

15

20

25

35

16) Utilisation, dans une composition bucco-dentaire comprenant un véhicule aqueux (V) et au moins un agent bactéricide anti-plaque (AP), d'au moins un copolymère (C) comme défini à l'une quelconque des revendications 1) à 6), pour améliorer factivité antiblaque dudit bactéricide (AP).

5
17) Utilisation selon la revendication 16), caractérisée en ce que l'agent bactéricide anti-plaque (AP) est tel que défini à l'une quelconque des revendications

- 10 18) Utilisation selon la revendication 16) ou 17), caractérisée en ce que le véhicule aqueux (V) est tel que défini à la revendication 12) ou 13).
 - 19) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 16) à 18), caractérisée en ce que ladite composition comprend en outre un agent tensioactif.

20) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 16) à 19), caractérisée en ce que ladite composition se présente sous forme d'un dentifrice, d'un bain de bouche, d'un gel ou d'un chewing-gum.

21) Procédé pour améliorer les propriétés d'une composition bucco-dentaire comprenant un véhicule aqueux (V) et au moins un agent bactéricide anti-plaque (AP), par addition à ladite composition d'au moins un copolymère (C) comme défini à l'une quelconque des revendications 1) à 7), en une quantité efficace pour améliorer l'activité antiplaque dudit bactéricide (AP).

22) Procédé selon la revendication 21), caractérisé en ce que l'agent bactéricide anti-plaque (AP) est tel que défini à l'une quelconque des revendications 8) à 11).

- 23) Procédé selon la revendication 21) ou 22), caractérisé en ce que le 30 véhicule aqueux (V) est tel que défini à la revendication 12) ou 13).
 - 24) Procédé selon l'une quelconque des revendications 21) à 23), caractérisé en ce que ladite composition comprend en outre un agent tensioactif.
 - 25) Procédé selon l'une quelconque des revendications 21) à 24), caractérisé en ce que ladite composition se présente sous forme d'un dentifrice, d'un bain de bouche, d'un gel ou d'un chewing-gum.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

		PCI/FR 01	/01/10
A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/16 A61K7/48 C08F283/	06	
According to	international Palent Classification (IPC) or to both national classifica	dion and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	currentation searched (classification system followed by classification A61K C03F	on symbols)	
	ion searched other than minimum documentation to the extent that sa		
	ata base consulted during the international search (name of data bas ta, PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rela	evant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 743 059 A (COLGATE-PALMOLIVE 20 November 1996 (1996-11-20) the whole document)	1-25
A	US 5 968 480 A (BERGERON ET AL.) 19 October 1999 (1999-10-19) cited in the application the whole document		1–25
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	l in annex
"A" docume consider E" earlier filling c "L" docume which citatio "O" docume other:	sate nt which may throw doubts on priority daim(s) or is clied to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	"I" later docurrent published efter the Intor protrily date and not it conflict still clied to understand the principle or It invention "X" docurrent of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot have the cannot be considered novel or cannot involve an inventive as inventive as they when the of "Y" docurrent of particular relevance, the cannot be considered for involve an it docurrent is combined with one or in docurrent is combined with one or in the cannot be combination being divided in the cannot be combination being divided in the cannot be combination being divided.	the application but seeny underlying the claimed invention to be considered to comment is taken alone claimed invention youthly step when the one other such docu-
laterti	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	'&' document member of the same paten	
	actual completion of the international search October 2001	Date of mailing of the international set	анин тероп
		Authorized officer	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentilsan 2 NL = 2280 f-V Filiyavijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fischer, J.P.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/FR 01/01710

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 743059	A	20-11-1996	US AU AU BR CA EP JP	5575652 A 705833 B2 5231396 A 9602269 A 2175966 A1 0743059 A2 8310968 A	19-11-1996 03-06-1999 28-11-1996 07-04-1998 19-11-1996 20-11-1996 26-11-1996
US 5968480	Ā	19-10-1999	AU BR EP WO	4974599 A 9911962 A 1102575 A1 0002527 A1	01-02-2000 27-03-2001 30-05-2001 20-01-2000

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

		PCT/FR (1/01710
A. CLASSE CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/16 A61K7/48 C08F283/00	6	
Selon la clas	ssification internetionale des bravets (CIB) ou à la fois selon la classifica	ation nationale et la CIB	
B. DOMAIN	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 7	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de A61K C08F	e classement)	
	ion consultáe autre que la documentation minimale dans ta mesure où d		
	undeo diectronique consultito au cours de la recherche internationale (n ta, PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data	om de la base de données, et si réal!	ане, termes de recherche utilises)
C DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	les passages pertinents	no. des revendications visées
A	EP 0 743 059 A (COLGATE-PALMOLIVE) 20 novembre 1996 (1996-11-20) le document en entier		1-25
A	US 5 968 480 A (BERGERON ET AL.) 19 octobre 1999 (1999-10-19) c1té dans la demande le document en entier		1-25
,			
3			
		χ Les documents de familles de	brevets sont Indiqués en annexe
"A" docume consid "E" decume ou api	ent definissant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement pertinent	document ullérieur publié après la c date de priorité et n'appartenenan technique pertinent, mels allé pou ou la théorie constituant la base de d'document particulièrement pertine être considérée comme nouvelle c	pas à l'étal de la comprendre le principe à l'Invention I; l'Invention revendiquée ne peut u comme impliquant une activité
Prioriti autre 'O' docum une es	é où cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'Indiquée) ent se référant à une dhvulgation orale, à un usage, à xposition ou fous autres moyens ent nuthié avant la date de déoût international, mais	inventive par rapport au document document particultierement pertiner de considérée comme in lorsque le document est associé à documents de même nature, cette pour une personne du métier document qui fait partie de la même	r; Enven tion revendiquée pliquant une activité inventive un ou plusieurs autres combinaison étant évidente
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapp	nt de recherche internationale
		Fonctionnaire autorisé	
I wom et adre	osse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Piljavljk	r oncommere autonee	
	NL = 2230 110 Figavijs Tol. (+31 70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fischer, J.P.	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No PCT/FR 01/01710

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 743059	A	20-11-1996	US AU AU BR CA EP JP	5575652 A 705833 B2 5231396 A 9602269 A 2175966 A1 0743059 A2 8310968 A	19-11-1996 03-06-1999 28-11-1996 07-04-1998 19-11-1996 20-11-1996 26-11-1996
US 5968480	A	19-10-1999	AU BR EP WO	4974599 A 9911962 A 1102575 A1 0002527 A1	01-02-2000 27-03-2001 30-05-2001 20-01-2000